EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

11092149

PUBLICATION DATE

06-04-99

APPLICATION DATE

15-05-98

APPLICATION NUMBER

10171998

APPLICANT: FMC CORP;

INVENTOR: MARIINA YAKOBUREBUA;

INT.CL.

: C01G 53/00 H01M 4/02 H01M 4/58 H01M 10/40

TITLE

: INTERLAMINAR COMPOUND AND ITS PRODUCTION

ABSTRACT: PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an interlaminar compd. excellent in heat stability and cycle resistance by forming a multiple oxide contg. Li, Ni, Co, Ti and/or Zr and one or more selected from among Mg, Ca, Sr and Ba.

> SOLUTION: The interlaminar compd. is represented by the formula LiNi_{1-x}Co_yM_aM'_bO₂ (where M is Ti and/or Zr, M' is one or more selected from among Mg, Ca, Sr and Ba, x=v+a+b, 0<x<0.5, 0<y<0.5, 0<a<0.15 and 0<b<0.15) and has a hexagonal laminar structure. The compd. is obtd. as follows; source compds. in the form of oxides, carbonates, nitrates, etc., are mixed so as to attain a prescribed molar ratio of Li:Ni:Co:M:M', the mixture is fired at 500-600°C for 4-24 hr and at 700-900°C for 4-24 hr in an atmosphere of a gaseous mixture under ≥20 kPa partial pressure of oxygen and the fired mixture is cooled to 500°C at ≤5°C/min rate and then allowed to cool.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-92149

(43)公開日 平成11年(1999)4月6日

アメリカ合衆国、28054 ノース・キャロ

ライナ、ガストニア、ハドソン・プールヴ

(外3名)

ァード 1993 (74)代理人 弁理士 奥山 尚男

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI
C01G 53/00		C 0 1 G 53/00 A
H01M 4/02	·	H 0 1 M 4/02 C
4/58		4/58
10/40		10/40 Z
	•	審査請求 有 請求項の数11 OL 外国語出顧 (全 29 頁)
(21)出願番号	特顯平10-171998	(71) 出顧人 598076270
(00) (I mit m	W-M-01000) = H15 H	エフエムシー・コーポレイション
(22)山顧日	平成10年(1998) 5月15日	アメリカ合衆国、19103 ペンシルヴァニ
		ア、フィラデルフィア、マーケット・スト
(31)優先權主張番号	60/046, 570	リート 1735
(32)優先日	1997年5月15日	(72)発明者 ユアン・ガオ
(33)優先権主張国	米国 (US)	アメリカ合衆国、07712 ニュー・ジャー
(31)優先権主張番号	60/046, 571	ジー、オーシャン、オルドリン・ロード
(32)優先日	1997年 5 月 15日	2139、アパートメント 3ピー
(33)優先權主張国	米国 (US)	(72)発明者 マリーナ・ヤコヴレヴァ

(54) 【発明の名称】 層間化合物およびその作製方法

1997年10月20日

米国(US)

(31)優先権主張番号 08/954, 372

(57)【要約】

(32)優先日

(33)優先権主張国

【課題】 リチウム電池及びリチウムイオン電池の正極 に使用する多種ドーパントをドープしたリチウム金属酸 化物、およびその作製方法を提供する。

【解決手段】 式LiNi_{1-x}Co_yM_aM_bO₂を有する層間化合物であり、MはTi、Zr、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、 M はM g、Ca、Sr、Ba、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、x=y+a+bであり、xはOより大きく約O.5以下であり、yはOより大きく約O.5以下であり、aはOより大きく約O.15以下であり、bはOより大きく約O.15以下であり、bはOより大きく約O.15以下である層間化合物、並びにその作製方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式 $LiNi_{1-x}Co_yM_aM_bO_2$ を有する層間化合物であり、MはTi、Zr、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、M はM は M は M は M な M

【請求項2】 MがTiであることを特徴とする請求項1に記載の層間化合物。

【請求項3】 M がMgであることを特徴とする請求項1又は2に記載の層間化合物。

【請求項4】 aがbに等しいことを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の層間化合物。

【請求項5】 $0.1 \le y \le 0.3$ aであることを特徴・ とする請求項 $1 \sim 4$ のいずれかに記載の層間化合物。

【請求項6】 bがaより小さくないことを特徴とする 請求項1~5のいずれかに記載の層間化合物。

【請求項7】 請求項1~6のいずれかに記載の層間化合物からなることを特徴とするリチウム電池又はリチウムイオン電池の正電極。

【請求項8】 式 $LiNi_{1-x}Co_yM_aM_bO_2$ を有する層間化合物を作製する方法であって、

リチウム、ニッケル、コバルト、M、及び M^- (ここで MはT i、Z r、あるいはこれらの組み合わせからなる 群から選ばれ、 M^- はM g、C a、S r、B a、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれる)を含有する化学量論的量のソース化合物を混合して、式しiN i_{1-x} C o_y M a M^- b O 2(ここでx = y + a + b であり、x は O より大きく約 O 、5以下であり、y は O より大きく約 O 、5以下であり、z は O より大きく約 O 、15以下であり、z に対して所望のモル比となる混合物とし、

該混合物を酸素の存在下で500℃〜1000℃の間の 温度で、単一層の層間化合物を生成するに充分な時間焼 成し、

生成した層間化合物を制御した方法で冷却することを特徴とする層間化合物の作製方法。

【請求項9】 焼成工程が、混合物を500℃~600 ℃の間の温度で焼成し、次に700℃~900℃の間の 温度で焼成することからなることを特徴とする請求項8 に記載の作製方法。

【請求項10】 上記焼成工程が、混合物を500℃~600℃の間の温度で、約4時間~約24時間の間焼成し、次に700℃~900℃の間の温度で、約4時間~約24時間の間焼成することからなることを特徴とする請求項9に記載の作製方法。

【請求項11】 上記焼成工程が、混合物を少なくとも

約20kPaの酸素分圧を有する雰囲気で焼成すること からなることを特徴とする請求項8~10のいずれかに 記載の作製方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は多種ドーパントを含有するリチウム金属酸化物化合物およびその作製方法に関する。さらに特定すれば、本発明はリチウム電池およびリチウムイオン電池に使用するドープした金属酸化物の層間化合物およびその作製方法に関する。

[0002]

【従来の技術】リチウム金属酸化物のような金属酸化物は、種々の用途で有用性を有する。例えば、リチウム金属酸化物はリチウム二次電池のカソード材料として用いられてきた。リチウム電池及びリチウムイオン電池は、電気自動車のような大電力用に使用することができる。この特定の用途においては、リチウム電池およびリチウムイオン電池を直列に接続して、モジュールが形成される。モジュール中の一個以上の電池が故障すると、残りの電池は過充電状態になり電池の破裂に至ることもありうる。したがって、それぞれの電池を過充電に対して個々にモニターし、防護することが重要である。

【0003】これまで、リチウムイオン二次電池のカソ ード材料に使用する最も魅力的な材料は、LiCo O₂、LiNiO₂、及びLiMn₂O₄であった。し かしながら、これらのカソード材料はリチウムイオン二 次電池用として魅力的であるにもかかわらず、これらの 材料に関連する明確な欠点がある。カソード材料にLi NiO。及びLiCoO。を使用する明確な利点の一つ は、これらのリチウム金属酸化物が275mA・hr/ gの理論容量を有することである。それにもかかわら ず、実際にはこれらの材料の容量は、一杯まで使うこと はできない。実際、純粋なLiNiO2及びLiCoO 。に対しては約140~150mA・h r/gしか使用 することができない。LiNiO2 及びLiCoO2 材 料をさらに充電(過充電)してリチウムを過度に取り去 ると、リチウム層中にニッケルあるいはコバルトが移動 して、これらの材料のサイクル性を損なう。さらに、リ チウムを過度に取り去ると、加熱条件下で有機電解質と 接触している酸化物の発熱的な分解が起き、安全災害を 引き起こす。したがって、典型例としては、LiNiO ₂あるいはLiCoО₂ を使用するリチウムイオン電池 では過充電を防護している。

【0004】Li CoO_2 及びLi NiO_2 はリチウムイオン電池に使用する場合、さらに欠点を有している。特に、Li NiO_2 はLi CoO_2 よりも低温で急激な発熱的分解を起こすために安全上の懸念を引き起こす。結果として、充電時の最終生成物である NiO_2 は不安定で、酸素 $(O_2$) を放出しながら発熱的分解反応を起こすことがある。これは、Dahn 6、Solid State Ionic

s. Vol.69, 265 (1994)で参照できる。従って、一般に 純粋なLiNi〇₂を市販のリチウムイオン二次電池用 に選択することはない。加えて、コバルトは比較的に希 有であり高価な遷移金属なので、正電極が高価になる。 LiCoO₂ 及びLiNiO₂ とは異なり、LiMn₂ O。スピネルは過充電に対して安全と考えられており、 この理由で好適なカソード材料である。それにもかかわ らず、純粋なLiMn₂O₄は容量範囲一杯で安全にサ イクルできるが、LiMn₂O₄の比容量は低い。具体: 的には、LiMn₂ O₄ の理論容量は148mA・hr /sに過ぎず、典型例としては良好なサイクル性の条件 下では約115~120mA・hr/gより大きくは得 られない。斜方晶のLiMnO2及び正方晶の歪んだス ピネルLi2 Mn2 O4 は、LiMn2 O4 スピネルよ り大きな容量を有する潜在能力がある。しかしながら、 LiMnO₂ 及びLi₂ Mn₂ O₄ に対して容量範囲一 杯でサイクルを行うと、急速に容量が衰える。

【0005】これらのリチウム金属酸化物に他のカチオンをドープすることにより、リチウム二次電池のカソード材料として使用するリチウム金属酸化物の比容量あるいは安全性の改善を図る種々の試みがなされてきた。例えば、LiNiO2のドープに、コバルトカチオンが使用されている。しかしながら、生成する固溶体であるLiNi1-x Cox O2 (0 \le x \le 1)は、LiNiO2より若干安全性が優れ、かつLiに対する4.3 V以下の有効容量はLiCoO2より大きいにもかかわらず、この固溶体はLiCoO2及びLiNiO2と同様に過充電に対する防御を必要とする。

【0006】一つの代替案は、残余の価電子を持たない イオンでLiNiO2 をドープし、それによってあるー 定の充電点で材料を絶縁体に転換し、過充電から防御す ることである。例えば、Ohzukuらは (Journal of Elect rochem. Soc., Vol.142, 4033 (1995))、ニッケル酸リ チウムのドーパントとしてA 13+を使用すると、LiN i_{0.75} A l_{0.25} O₄ が生成し、LiNiO₂ に比較し て、過充電の防護と一杯の充電状態での熱安定性の改良 が図られることを述べている。しかしながら、この材料 のサイクル寿命特性は未知である。一方、Nakareらへの 米国特許第5,595,842号には、A 13+の代わり にGastを使用することが示されている。他の例とし て、Davidsonらへの米国特許第5,370,949号に よれば、LiMnO₂ にクロムイオンを導入すると、空 気に安定でサイクル時の優れた可逆性を有する、正方晶 の歪んだスピネル構造が生成されることが示されてい

【0007】リチウム金属酸化物に単一ドーパントをドープすることにより、これらの材料を改良することに成功を収めてきたが、リチウム金属酸化物中の金属を置換するのに使用できる単一ドーパントの選択は、多くの要素によって制約される。例えば、上記ドーパントイオン

は適正な原子価を持つことに加えて、適正な電子配置を持たなければならない。例えば、Co³!、Al³!及びGa³+はすべて同じ原子価を持っているが、Co³+はCo⁴+に酸化でき、一方Al³+及びGa³+はできない。したがって、LiNiO₂にAl及びGaをドープすると、過充電の防御をもたらすが、コバルトのドーピングは同一の効果を持たない。また、ドーパントイオンは構造中で正確な位置に存在しなければならない。Rossenら(Solid State Ionics Vol.57、311(1992))によれば、LiNiO₂中にMnを導入するとカチオンの混合が促進され、したがって、特性に有害な効果を及ぼすことが示されている。さらに、ドーピング反応の容易さ、ドーパントのコスト、及びドーパントの毒性を考慮に入れなければならない。これらの要素のすべてが単一ドーパントの選択を制約する。

【0008】これらの要素に加えて、ドープしたリチウム金属酸化物は可使用の可逆容量が高く、サイクル時の可逆容量を維持するサイクル性がよいことが望ましい。上述のように、 LiNiO_2 及び LiCoO_2 は、熱安定性が低いために、可使用の可逆容量は $140\sim150$ mA·hr/gである。さらに、 LiMn_2 O4 はサイクル性がよい条件では $115\sim120$ mA·hr/gでしか動作できない。したがって、当業界において、容量が改良され、熱安定性を維持しながらサイクル性がよいドープしたリチウム金属酸化物を作製する必要性が存在する。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明はドーバントの使用により、リチウム電池及びリチウムイオン電池の正電極に特に好適な改良層間化合物が生成することが見出されている、多種ドーパントをドープしたリチウム金属酸化物とその作製方法を提供する。従来技術のドープしたリチウム金属酸化物と異なり、本発明の層間化合物はサイクル時の不可逆容量が低く、可逆容量が高い。また、本発明の層間化合物はサイクル性が優れていて、従って高可逆容量が維持される。本発明の層間化合物は通常の作動電圧で条件出しができ、高電圧の条件出しのサイクルが不要である。さらに、リチウム電池及びリチウムイオン電池用途に望ましいことであるが、本発明の層間化合物は、特に充電状態において熱安定性がよい。本発明は、かかる見地より完成されたものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明の層間 化合物は、式 $LiNi_{1-x}Co_yM_aM_bO_2$ であり、ここでMidTi、Zr、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、M はMg、Ca、Sr、Ba、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれる。好ましくは、Midf かんなっぱってある。化合物中、元素は次のように存在する。すなわち、x=y+a+bであり、x はO より大きく約O. 5以下

であり、yは0より大きく約0.5以下であり、aは0より大きく約0.15以下であり、bは0より大きく約0.15以下である。好ましくは、0<×≤0.5、0.1≤y≤0.3、0<a≤0.15、0<b≤0.15であり、aはほぼbに等しく、より好ましくはaはbに等しい。加えて、好ましくはbはaよりも小さくない。また、本発明には、層間化合物からなるリチウム電池及びリチウムイオン電池の正極が含まれている。

【0011】さらに、本発明には、式LiNi_{1-x} Co 、M_a M_b O₂ の層間化合物を作製する方法が含まれ る。本発明によれば、上述の式LiNiュ-x Соy Ma Mib O2 の所望のモル比となるように、リチウム、ニ ッケル、コバルト、M、及びMを含有する、化学量論的 量のソース化合物を一緒に混合する。ここでMはTi、 Zr、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ば れ、M[®]はMg、Ca、Sr、Ba、あるいはこれらの 組み合わせからなる群から選ばれる。次に、酸素の存在 下、500℃と1000℃の間の温度で層間化合物を単 一相で生成するのに充分な時間、混合物を焼成する。好 ましくは、混合物は500℃と600℃の間の温度で焼 成し、次に700℃と900℃の間の温度で焼成する。 次に、生成した層間化合物は制御した方法によって冷却 する。以下の詳細な説明及び図面で本発明の好ましい実 施形態及びそれに代わる実施形態を説明するが、それら を考慮すれば、上述の特徴及び利点に加えて、他の本発 明の特徴及び利点は当業者にはさらに明白になるである う。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明の好ましい実施の形態を示 す添付の図面を参照しながら、以降、本発明をより充分 に説明する。しかしながら、本発明は多くの異なる形式 で実施でき、ここで説明した実施形態に限定されると解 釈されるべきでない。むしろ、この閒示が充分で、完結 したものであり、当業者に本発明の範囲を完全に伝達す るために、これらの実施形態を提供する。本発明の層間 化合物は、式LiNi_{1-x} Co,M。M ¯ b O2 であ り、ここでMはTi、Zr、あるいはこれらの組み合わ せからなる群から選ばれ、M「はMg、Ca、Sr、B a、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ る。化合物中、元素は次のように存在する。すなわち、 x=y+a+bであり、xは0より大きく約0.5以下 であり、yはOより大きく約O.5以下であり、aはO より大きく約0.15以下であり、bは0より大きく約 0.15以下である。好ましくは、0.1≦y≦0.3 である。本発明によれば、典型的には、これらの層間化 合物は単一相であり、六方晶の層状構造を有する。加え て、当業者は理解するように、Co、M、及びM²はL $i \, N \, i \, O_2$ におけるニッケルに対するドーパントとして 使用するが、上記層間化合物におけるリチウムイオンの 代替としては使用しない。従って、本発明の層間化合物 において可逆容量は最大になる。

【0013】上述のように、MはTi、Zr、あるいは これらの組み合わせからなる群から選ばれ、M「はM g、Ca、Sr、Ba、あるいはこれらの組み合わせか らなる群から選ばれる。好ましくは、Mはチタン、Mで はマグネシウムである。M及びM「を同時に使用する と、上記層間化合物には本質的な過充電の防御性が賦与 され、大容量での良好なサイクル性能を維持しながら材 料の安全性が改善される。例えば、Mgの2s電子のエ ネルギーはTiの3d電子よりも高く、またNi及びC oの3d電子よりも高い (Yeh ら、Atomic Data and Nu clear Data TablesVol.32, 1-155 (1985))ので、M= Ti及びM = Mgを使用すると、LiNi_{1-x} Co_y Ti。Mgb O2 中でTi及びMgはTi++及びMg2+ の形を取ると考えられている。a=bの場合、ニッケル 及びコバルトの酸化状態は3に等しいことが示しうるの で、上記材料はLi+ Ni³⁺1-x Co³⁺y Ti⁴⁺a Mg ²⁺。 O₂ と記載することができる。Ti⁴+及びMg²⁺の いずれにも残存の価電子はないので、式単位当たり(1 -2a)のLiしか取り去ることができず、従って、過 充電の防御が本質的に達成される。換言すれば、すべて のNi³+及びCo³+がNi⁴+及びCo⁴+に酸化されると 充電は止まり、完全に充電した材料はLi⁺ 、Ni⁴⁺ 1-x C O⁴⁺y T i ⁴⁺a M g ²⁺a O₂ である。また、この 材料は完全に充電した状態において、LiNiO₂及び LiCoO₂よりも分解に対して安定であると考えられ ている。この安定性によって、リチウムイオン電気化学 的セルにおいて過充電条件下でこの材料の安全性は改善 される。LiNi_{1-x} Co_y Ti_a Mg_b O₂ におい て、もくaであると、ニッケル及びコバルトの平均酸化 状態は3以下であるので、b≥aであることが好まし い。なぜなら、Ni2+イオンはリチウム層に移動して、 電気化学的充放電の間にリチウムイオンが拡散してしま う問題を引き起こす傾向があるからである。さらに、ニ ッケル及びコバルトの酸化状態が4に近づくと、単一層 の層間化合物の組成を組み立てることが困難になるの で、bはaよりはるかに大きくないことが好ましい。従 って、b:aの比は、好ましくは約1と1/(a+b) の間である。加えて、上述のように、aとbは次の関係 に合致することが好ましい。O<a≦0.15、O<b ≤0.15、aはほぼbに等しく、かつ、b≧aであ

【0014】本発明の好ましい実施形態において、層間化合物は、式 LiNi_{1-x} Co_y Ti_a Mg_b O_2 を有し、ここでx=y+a+b、 $0<\text{x}\leq 0$. 5、0. $1\leq \text{y}\leq 0$. 3、 $0<\text{a}\leq 0$. 15、 $0<\text{b}\leq 0$. 15、であり、aはほぼりに等しい。さらに、好ましくは、bはaよりも小さくない。例示の化合物には、 $\text{LiNi}_{0.7}$ $\text{Co}_{0.1}$ $\text{Ti}_{0.05}$ $\text{Mg}_{0.05}$ O_2 、 Q_3 $\text{UiNi}_{0.75}$ $\text{Co}_{0.15}$ $\text{Ti}_{0.05}$ $\text{Mg}_{0.05}$ O_2 、 Q_3 Q_4 $\text{UiNi}_{0.75}$ $\text{Co}_{0.2}$ $\text{Ti}_{0.05}$ $\text{Mg}_{0.05}$ O_2 Q_3 Q_4 $\text{UiNi}_{0.75}$ $\text{Co}_{0.2}$ $\text{Ti}_{0.05}$

0.05 Mg0.05 O2 が含まれる。本発明の層間化合物に対 して、ここで説明した範囲でカチオンを組み合わせるこ とにより、層間化合物の不可逆容量とサイクル性に大き な改善が見られる。事実、これらの改善はカチオンのこ の特別な組み合わせには予想できないほど、大きい。特 に、これらの層間化合物は不可逆容量の大きな減少とサ イクル性の大きな増大を示す。例えば、前の段落で説明 した好ましい実施形態により作製した層間化合物は、コ バルトを含まない化合物の80~90mA・hr/gに 比較して、約35mA・hr/gの不可逆容量を示す。 この不可逆容量は予想されるよりはるかに低く、この材 料を正極に使用したセルが当業界で知られているよりは るかに高い可逆容量で作動することが可能になってい る。さらに、これらの層間化合物は優れたサイクル性を 有し、この層間化合物が高い可逆容量を維持することを 可能にしている。本発明の層間化合物のもう一つの子想 できなかった利点は、通常の動作電圧(例えば、4.3 V対Li)で条件出しができ、高電圧の条件出しの工程 が不要であることである。

【0015】また、本発明には、層間化合物からなるリ チウム電池及びリチウムイオン電池用の正電極(カソー ド)が含まれる。典型例としては、本発明の層間化合物 はカーボン材料及び結着剤と結合して、カソードを形成 する。負極はリチウム金属あるいは合金、またはリチウ ム金属に対して約0.0 Vと0.7 Vの間の電気化学的 ポテンシャルを持ち可逆的にリチウム化あるいは脱リチ ウム化しうる材料ならば何でもよく、電子絶縁性のセパ レーターを使用してセル中の正極材料と分離される。負 電極材料の例としては、H(水素), B(ボロン), S i (シリコン)及びSn (スズ)を含有するカーボン材 料、スズ酸化物、スズーシリコン酸化物、及び複合スズ 合金が含まれる。さらに、電気化学セルには電解質が含 まれる。上記電解質は非水の液体、ゲルまたは固体であ り、好ましくはリチウム塩、例えばLiPF。を含む。 本発明のドープした層間化合物を正極として使用した電 気化学セルは、セルラー電話、カムコーダー、及びラッ プトップコンピューターのような携帯用電子機器用及び 電気自動車のような大電力用の使用に組み合わせること ができる。

【0016】さらに、本発明は、式LiNi $_{1-x}$ Co $_y$ MaM $_b$ O $_2$ の層間化合物を作製する方法を包含する。本発明によれば、上述の式LiNi $_{1-x}$ Co $_y$ MaM $_b$ O $_2$ の所望のモル比となるように、リチウム、ニッケル、コバルト、M、及びMを含有する、化学量論的量なソース化合物を一緒に混合する。ここでMはTi、Zr、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、M $_t$ はMg、Ca、Sr、Ba、あるいはこれらの組み合わせからなる群から選ばれる。上述のように、Mはチタン、M $_t$ はマグネシウムであることが好ましい。ソース化合物(原料)は純粋な元素の場合もあるが、典

型例としては酸化物あるいは塩のような上記元素を含む化合物である。例えば、典型例としては、ソース化合物は水和あるいは無水酸化物、水酸化物、炭酸塩、硝酸塩、硫酸塩、塩化物、あるいは弗化物であるが、生成する層間化合物に元素の欠陥をもたらさない適当なソース化合物であれば何でもよい。層間化合物の元素は各々別のソース化合物から世紀されることもあるし、同一ソース化合物から二つあるいはそれ以上の元素が供給されることもある。例えば、 $TiMgO_3$ 、及び $Ni_{0.75}Ti_{0.25}$ Oのような混合カチオンソース化合物を使用できる。加えて、ソース化合物は好ましい順序であればいかなる順序でも混合することができる。

【0017】好ましくは、層間化合物は固相反応により作製されるが、ゾルーゲル反応のような湿式の化学反応を単独あるいは固相反応と組み合わせで利用して、原料を反応させることが有利でありうる。例えば、ニッケル、コバルト、M、及びM⁻からなるソース化合物を、まず水のような溶媒の溶液として作製し、ニッケル、コバルト、M、及びM⁻を溶液から沈殿させて稠密に混合した水酸化物を生成することができる。次に、この混合した水酸化物をリチウムのソース化合物を混合する。また、ソース化合物を他のソース化合物溶液に懸濁し、生成したスラリーをスプレー乾燥して、稠密な混合物をはしたスラリーをスプレー乾燥して、稠密な混合物を得ることにより、反応混合物を作製することができる。典型例では、反応方法の選択は使用する原料と所望の最終製品によって変わる。

【0018】作製した混合物は、反応すると、リチウム金属酸化物の生成が可能になる。好ましくは、酸素の存在下で500℃と1000℃の間の温度で、単一層の層間化合物の生成に充分な時間混合物を焼成する。好ましくは、混合物は少なくとも約20kPaの酸素分圧を有する雰囲気で焼成する。さらに好ましくは、材料が立方品の岩塩構造に分解しないようにするため、酸素分圧は約100kPaである。普通、混合物は1つあるいはそれ以上の焼成工程で、合計で約4時間から約48時間焼成する。好ましくは、混合物は最初、500℃と600℃の間で、さらに好ましくは約550℃で約4時間がら約24時間(例えば、10時間)焼成する。次いで、混合物は700℃と900℃の間で、さらに好ましくは約800℃で約4時間から約24時間(例えば、10時間)焼成する。

【0019】次に、生成した層間化合物は制御した方法で冷却する。好ましくは、焼成混合物は5℃/minあるいはそれ以下の速度で冷却する。例えば、層間化合物が約500℃になるまで1℃/minの速度で冷却する。次に、層間化合物は室温まで自然冷却する。式しiNi1-x Coy Tia Mgb O2 を有する上述の好ましい実施形態として、単一相を次の工程で得ることができる。最初に、化学量論的量のリチウムのソース化合物、エッケルのソース化合物、コバルトのソース化合物、チ

タンのソース化合物及びマグネシウムのソース化合物を 所望の順序ならばどの順序でもよいが、式LiNi_{1-x} Co_{j} Ti_{a} Mg_{b} O_{2} に従った所望のモル比になるよ うに混合する。上述のように、リチウム、ニッケル、コ バルト、チタン及びマグネシウムのソース化合物が個別 のソース化合物によって供給されることもあり、単一の ソース化合物によってこれらの元素の二つあるいはそれ 以上が供給されることもある。例えば、TiMg〇。及 びN i $_{0.75}$ T i $_{0.25}$ Oは市販されている化合物であり、 本発明の層間化合物に使用される2種のカチオンを供給 できる。この混合物を500℃と600℃の間、好まし くは550℃で焼成し、次に700℃と900℃の間、 好ましくは800℃で焼成する。この混合物を酸素分圧 が少なくとも20kPa、好ましくは約100kPaの 雰囲気中で焼成する。次に、上記焼成混合物を好ましく は5℃/minあるいはそれ以下の速度で制御した方法 で冷却する。例えば、層間化合物を約500℃まで1℃ /minの速度で、次に室温まで自然冷却する。焼成温 度及び均熱時間は、構造中のリチウムと $Ni_{1-x}Co_y$ Ti_a Mgb の比が好ましくは1:1に近く、層中でリ チウムと他の金属との間でのカチオンの顕著な混合が起 こらないように、使用元素の量及び酸素分圧に依って選

[0021]

【実施例】

実施例1

LiNi_{0.7} Co_{0.2} Ti_{0.05} Mg_{0.05} O₂ を得るため、化学量論的量のLiOH、NiO、Co₂ O₄ 、TiO₂ 、及びMg(OH)₂ を混合し、酸素分圧が1O OkPaに近い雰囲気中、550 Cの温度で1O時間、次に800 Cの温度で1O時間焼成した。冷却は500 Cまで1 C/minで制御し、そこから室温までは自然冷却した。この層間化合物の粉末 X線回折パターンは、 α -NaFeO₂ に類似した六方晶(あるいは菱面体)の層状構造を有する単一相構造の材料を示した。また、20 kPa近くの酸素分圧の雰囲気中でこの混合物を焼成しても同一の単一相の材料が生成した。

【0022】実施例2

アノードとしてリチウム金属、活物質としてLiNi 0.7 Co_{0.2} Ti_{0.05}Mg_{0.06}O₂ (実施例1に従って 作製)のカソードの電気化学セルを作製し、試験を行っ た。電解質はエチレンカーボネートとジメチルカーボネ ートの50/50容量%の混合溶媒の1MLiPF₆溶 液である。セルガード3501セパレーターとNRC2 325コインセルの缶を使用した。カソードは85%の 活物質 (重量比)、10%のsuper S™カーボン ブラック、結着剤ポリマーとして5%のポリフッ化ビニ リデン (PVDF) からなり、アルミ箔に塗布した。こ のようなセルの試験結果を図1に示した。セルは2.5 Vと4.3Vの間を0.3mAの定電流で充電、放電を 行なった。セルの活物質量は9.9mgであり、従って 活物質量当たりの電流密度は、30mA/gであった。 図1に示すように、このセルの不可逆容量は35mA・ hr/gであり、上限カットオフ電圧4.3Vで得られ た可逆容量は、160mA・hr/gである。従って、 可逆容量は従来技術の化合物よりも改善されている。さ らに、この材料は優れたサイクル安定性(サイクル性) を有している。この化合物を初期の5Vの条件出ししな くとも、これらの性質は実証されている。代わりに、電 池を4.3Vのカットオフ電圧で直接サイクルした。

【0023】実施例3

実施例1で作製したLiNi〇』、LiCo〇』、Li Ni_{0.8} Co_{0.2} O₂, LiNi_{0.75}Ti_{0.125} Mg 0.125 O2 、及び層間化合物LiNi_{0.7} Co_{0.2} Ti 0.05 Mg0.05 O2 を電気化学セルのカソード活物質とし てそれぞれ使用した。セルは実施例2に説明した方法で 作製し、各セルには10mgから20mgの活物質を使 用した。セルは最初5.0 Vまで条件出しの充電をし、 3.0 Vまで放電して、それから平衡条件を確認するた め、4.5V、0.2mAで40時間浮かせて充電し た。次に、充電したセルをアルゴンを充満したグローブ ボックスに移し、開封した。〇.1mgから1mgのカ ソード材料をセルから取り出し、DSCセルに密封し た。各セルは実施例2に説明したように、電解質を10 -15%含有していた。図2には、これらの化合物のD SCの結果を図示し、差し込みに関心のある領域を拡大 してある。図2における正の熱の流れはサンプルからの 熱の流出を表している。図2に示すように、脱リチウム の状態で、LiNi_{0.7} Co_{0.2} Ti_{0.05}Mg_{0.05}〇₂ は、LiNiO2、LiCoO2、LiNio.8 Co 0.2 02 よりも小さい発熱ピークを有し、この発熱ピー クは脱リチウムの状態のLiNi_{0.75} Ti_{0.125} Mg $_{0.125}$ O_2 と同等である。これにより、本発明の材料が 充電状態においてよい熱安定性及び安全性の利点を有す ることが実証された。

[0024]

·【発明の効果】本発明はドーパントの使用により、リチ

ウム電池及びリチウムイオン電池の正極に特に好適な改良層間化合物が生成することが見出されている、多種ドーパントをドープしたリチウム金属酸化物とその作製方法を提供する。従来技術のドーフしたリチウム金属酸化物と違い、本発明の層間化合物はサイクル時の不可逆容量の損失が最小限であり、従って比容量が高い。さらに、本発明の層間化合物はサイクル性が優れていて、従ってこの高い比容量が数百回のサイクルの間維持される。本発明の層間化合物は通常の動作電圧で条件出しができ、高電圧の条件出しのサイクルが不要である。さらに、リチウム電池及びリチウムイオン電池用途に望ましいこととして、本発明の層間化合物は、特に充電状態において熱安定性がよい。本発明が関係する当業者には、本発明の多くの変形や他の実施の形態が頭に浮かび、前述の説明や関連する図面に示される数示の恩恵を有する

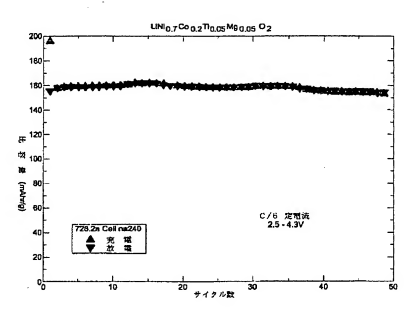
であろう。従って、本発明は開示された特定の実施形態 に制限されるものでなく、変形や他の実施形態は付随す る請求の範囲のなかに含まれるものであることを理解す べきである。特定の用語を使用しているが、一般的で、 記述的な意味のみで使用されているのであり、制限する 目的で使用されているのでない。

【図面の簡単な説明】

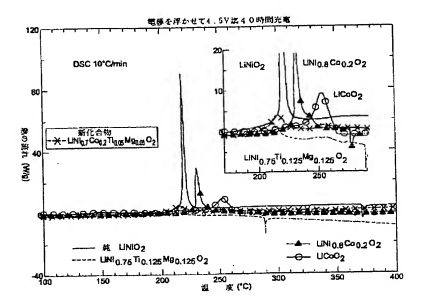
【図1】図1は、本発明により作製した正極を含むリチウムイオン電池における比容量対サイクル数のグラフである。

【図2】図2は、熱の流れ対温度のグラフであり、本発明の層間化合物をLiNiO₂、LiCoO₂、LiNi_{0.8} Co_{0.2} O₂ 及びLiNi_{0.75} Ti_{0.125} Mg_{0.125} O₂ と比較している。

【図1】



【図2】



【外国語明細書】

1. Title of Invention

LITHIUM METAL OXIDE CONTAINING MULTIPLE DOPANTS AND METHOD OF PREPARING SAME

2. Claims

- 1. An intercalation compound having the formula LiNi_{1-x}Co_yM_aM'_bO₂; wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof; M' is selected from the group consisting of Mg. Ca, Sr, Ba, and combinations thereof; x=y+a+b; x is from greater than 0 to about 0.5; y is from greater than 0 to about 0.15; and b is from greater than 0 to about 0.15.
- 2. The intercalation compound of Claim 1 wherein M is Ti.
- 3. The intercalation compound of any of the preceding claims wherein M' is Mg.
- 4. The intercalation compound of any of the preceding claims wherein a is approximately equal to b.
- 5. The intercalation compound of any of the preceding claims wherein $0.1 \le y \le 0.3$.
- 6. The intercalation compound of any of the preceding claims wherein b is no smaller than a.
- 7. A positive electrode for lithium and lithium ion cells comprising an intercalation compound according to any of the preceding claims.
- 8. A method of preparing an intercalation compound of the formula $\text{LiNi}_{1-x}\text{Co}_{,}M_{z}\text{M}'_{b}\text{O}_{2}$, comprising the steps of:

mixing stoichiometric amounts of source compounds containing lithium, nickel, cobalt, M and M', wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof, and M' is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof, to give the desired molar ratio for the formula LiNi_{1-x}Co_yM₂M'₅O₂ wherein x=y+a+b, x is from greater than 0 to about 0.5, y is from greater than 0 to about 0.15, and b is from greater than 0 to about 0.15;

firing the mixture at a temperature between 500°C and 1000°C in the presence of oxygen for sufficient time to produce the intercalation compound in a single phase; and

cooling the intercalation compound in a controlled manner.

- 9. The method according to Claim 8 wherein the firing step comprises firing the mixture at a temperature between 500°C and 600°C, and then firing the mixture at a temperature between 700°C and 900°C.
- said firing step comprises firing the mixture at a temperature between 500°C and 600°C for between about 4 and about 24 hours, and then firing the mixture at a temperature between 700°C and 900°C for between about 4 and about 24 hours.
- 11. The method according to Claim 8, 9 or 10 wherein said firing step comprises firing the mixture in an atmosphere with an oxygen partial pressure of at least 20 kPa.

3. Detailed Explanation of the Invention

5

10

CROSS-REFERENCE TO RELATED APPLICATIONS

This application is related to U.S. Patent Application Serial No. 08/954,372, filed October 20, 1997, which is hereby incorporated by reference in its entirety, U.S. Provisional Application No. 60/046,570, filed May 15, 1997; and U.S. Provisional Application No. 60/046,571, filed May 15, 1997; and claims that benefit of these applications under 35 U.S.C. § 119(e).

FIELD OF THE INVENTION

This invention relates to metal oxide compounds and to preparation methods thereof. More specifically, this invention relates to doped metal oxide insertion compounds for use in lithium and lithium-ion batteries.

BACKGROUND OF THE INVENTION

have found utility in various applications. For example, lithium metal oxides have been used as cathode materials in lithium secondary batteries. Lithium and lithium ion batteries can be used for large power applications such as for electric vehicles. In this specific application, lithium or lithium ion cells are put in series to form a module. In the event that one or more of the cells in the module fails, the rest of

the cells become overcharged resulting possibly in explosion of the cells. Therefore, it is important that each cell is individually monitored and protected against overcharging.

The most attractive materials for use as cathode materials for lithium ion secondary batteries have been LiCoO_2 , LiNiO_2 , and LiMn_2O_4 . However, although these cathode materials are attractive for use in lithium ion secondary batteries, there are definite drawbacks associated with these materials. One of the apparent benefits for using LiNiO2 and LiCoO2 as cathode materials is that these lithium metal oxides have a theoretical capacity of 275 mA hr/g. Nevertheless, the full capacity of these materials cannot be achieved in practice. In fact, for pure LiNiO2 and LiCoO2, only about 140-150 ma hr/g can be used. The further removal of lithium by further charging (overcharging) the LiNiO2 and LiCoO_2 material degrades the cycleability of these materials by moving nickel or cobalt into the lithium layers. Furthermore, the further removal of lithium causes exothermic decomposition of the oxide in contact with the organic electrolyte under heated conditions which poses safety hazards. Therefore, lithium ion cells using LiCoO2 or LiNiO2 are typically overcharge protected.

LiCoO₂ and LiNiO₂ have additional disadvantages when used in lithium ion batteries. Specifically, LiNiO₂ raises safety concerns because it has a sharper exothermic reaction at a lower temperature than LiCoO₂. As a result, the charged end product, NiO₂, is unstable and can undergo an exothermic decomposition reaction releasing O₂. See Dahn et al., Solid State Ionics, Vol. 69, 265 (1994). Accordingly, pure LiNiO₂ is generally not selected for use in commercial lithium-ion batteries. Additionally, cobalt is a relatively rare and expensive transition metal, which makes the positive electrode expensive.

5

10

15

20

25

30

35

5

10

15

20

25

30

35

Unlike LiCoO₂ and LiNiO₂, LiMn₂O₄ spinel is believed to be overcharge safe and is a desirable cathode material for that reason. Nevertheless, although cycling over the full capacity range for pure LiMn₂O₄ can be done safely, the specific capacity of LiMn₂O₄ is low. Specifically, the theoretical capacity of LiMn₂O₄ is only 148 mA·hr/g and typically no more than about 115-120 mA·hr/g can be obtained with good cycleability. The orthorhombic LiMnO₂ and the tetragonally distorted spinel Li₂Mn₂O₄ have the potential for larger capacities than is obtained with the LiMn₂O₄ spinel. However, cycling over the full capacity range for LiMnO₂ and Li₂Mn₂O₄ results in a rapid capacity fade.

Various attempts have been made to either improve the specific capacity or safety of the lithium metal oxides used in secondary lithium batteries by doping these lithium metal oxides with other cations. For example, cobalt cations have been used to dope LiNiO₂. Nevertheless, although the resulting solid solution LiNi_{1-x}Co_xO₂ (0₅X₅1) may have somewhat improved safety characteristics over LiNiO₂ and larger useful capacity below 4.3 V versus Li than LiCoO₂, this solid solution still has to be overcharge protected just as LiCoO₂ and LiNiO₂.

One alternative has been to dope LiN1O₂ with ions that have no remaining valence electrons thereby forcing the material into an insulator state at a certain point of charge and protecting the material from overcharge. For example, Ohzuku et al. (Journal of Electrochemical Soc., Vol. 142, 4033 (1995)) describe that the use of Al^{3*} as a dopant for lithium nickelates to produce LiNi_{0.75}Al_{0.25}O₄ can result in improved overcharge protection and thermal stability in the fully charged state as compared to LiNiO₂. However, the cycle life performance of this material is unknown. Alternatively, U.S. Patent No. 5,595,842 to Nakare et

al. demonstrates the use of Ga^{3*} instead of Al^{3*}. In another example, U.S. Patent No. 5,370,949 to Davidson et al. demonstrates that introducing chromium cations into LiMnO₂ can produce a tetragonally distorted spinel type of structure which is air stable and has good reversibility on cycling in lithium cells.

Although doping lithium metal oxides with single dopants has been successful in improving these materials, the choice of single dopants which can be used to replace the metal in the lithium metal oxide is limited by many factors. For example, the dopant ion has to have the right electron configuration in addition to having the right valency. For example, Co3+, Al3+, and Ga2+ all have the same valency but Co3+ can be oxidized to Co4 while Al3, and Ga1+ cannot. Therefore doping LiNiO, with Al or Ga can produce overcharge protection while doping with cobalt does not have the same effect. The dopant ions also have to reside at the correct sites in the structure. Rossen et al (Solid State Ionics Vol. 57, 311 (1992)) shows that introducing Mn into LiNiO2 promotes cation mixing and therefore has a detrimental effect on performance. Furthermore, one has to consider the ease at which the doping reaction can be carried out, the cost of the dopants, and the toxicity of the dopants. All of these factors further limit the choice of single dopants.

In addition to these factors, it is also desirable that the doped lithium metal oxide has a high usable reversible capacity and good cycleability to maintain this reversible capacity during cycling. As mentioned above, LiNiO₂ and LiCoO₂ have usable reversible capacities in the range of 140-150 mA hr/g because of their low thermal stability. Moreover, LiMn₂O₄ can generally only be operated at 115-120 mA hr/g with good cycleability. Therefore, there is a need in the art to produce a doped lithium metal oxide

5

10

15

20

25

30

35

that exhibits an improved reversible capacity and good cycleability while maintaining thermal stability.

SUMMARY OF THE INVENTION

5

10

15

20

25

30

35

The present invention provides a multipledoped lithium metal oxide and a method of preparing same wherein the dopants used have been found to produce an improved intercalation compound that is particularly suitable for use in the positive electrodes of lithium and lithium ion batteries. unlike the doped lithium metal oxide compounds of the prior art, the intercalation compound of the invention has a low irreversible capacity and thus has a high reversible capacity during cycling. Furthermore, the intercalation compound of the invention has excellent cycleability and therefore its high reversible capacity can be maintained for hundreds of cycles. intercalation compound of the invention can be conditioned at normal operating voltages and thus does not require a series of high voltage conditioning cycles. Moreover, the intercalation compound of the invention has good thermal stability, especially in the charged state, as desired for lithium and lithium ion cell applications.

The intercalation compound of the invention has the formula $\text{LiNi}_{1-x}\text{Co}_{,M_8}\text{M'}_{\,b}\text{O}_2$, wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof, and M' is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof. Preferably, M is titanium and M' is magnesium. The elements in the compounds are present such that x=y+a+b, x is from greater than 0 to about 0.5, y is from greater than 0 to about 0.5, a is from greater than 0 to about 0.15, and b is from greater than 0 to about 0.15. Preferably, $0 < x \le 0.5$, $0.1 \le y \le 0.3$, $0 < a \le 0.15$, $0 < b \le 0.15$, and a is approximately equal to b. In addition, b is preferably no smaller

than a. The present invention also includes a positive electrode for lithium and lithium ion batteries comprising the intercalation compound.

The present invention further includes a method of preparing an intercalation compound of the formula $\text{LiNi}_{1-x}\text{Co}_yM_aM'_bO_2$. According to the method of the invention, stoichiometric amounts of source compounds containing lithium, nickel, cobalt, M' and M, wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof, and M is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof, are mixed together to give the desired molar ratio for the formula LiNi, Co, M, M', O, described above. The mixture is then fired at a temperature between 500°C and 1000°C in the presence of oxygen for sufficient time to produce the intercalation compound in a single phase. Preferably, the mixture is fired at a temperature between 500°C and 600°C; and then fired at a temperature between 700°C and 900°C. The resulting intercalation compound is then cooled in a controlled manner.

In addition to the above features and advantages, other features and advantages of the present invention will become more readily apparent to those skilled in the art upon consideration of the following detailed description and drawings which describe both preferred and alternative embodiments of the present invention.

BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS

Figure 1 is a graph of specific capacity versus cycle number for a secondary lithium ion cell including a positive electrode prepared according to the invention.

Figure 2 is a graph of heat flow versus temperature and compares an intercalation compound of

5

10

15

20

the invention to LiNiO₂, LiCoO₂, LiNi_{0.0}Co_{0.2}O₂, and LiNi_{0.75}Ti_{0.125}Mg_{0.125}O₂.

DETAILED DESCRIPTION OF THE PREFERRED EMBODIMENTS

The present invention will be described more fully hereinafter with reference to preferred embodiments of the invention. This invention can, however, be embodied in many different forms and should not be construed as limited to the embodiments set forth herein; rather, these embodiments are provided so that this disclosure will be thorough and complete, and will fully convey the scope of the invention to those skilled in the art.

The intercalation compounds of the invention have the formula LiNi1-xCo,M,M'bO2, wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof, and M' is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof. The elements in the compounds are present such that x=y+a+b, x is from greater than 0 to about 0.5, y is from greater than 0 to about 0.5, a is from greater than 0 to about 0.15, and b is from greater than 0 to about 0.15. Preferably, 0.1 s y s 0.3. In accordance with the invention, these intercalation compounds are typically in a single phase and have a hexagonal layered crystal structure. In addition, as will be understood by those of skilled in the art, Co, M and M' are used as dopants for nickel in LiNiO2 and are not used to take the place of lithium ions in the intercalation compound. Therefore, the reversible capacity is maximized in the intercalation compound of the invention.

As mentioned above, M is selected from the group consisting of Ti, Zr. and combinations thereof, and M' is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof. Preferably, M is Ti and M' is Mg. The use of M and M' at the same time

imposes intrinsic overcharge protection on the intercalation compounds and improves the safety of the material while maintaining good cycleability at large capacities. For example, as illustrated using M = Ti and M' = Mg, it is believed that Ti and Mg have the form Ti4 and Mg2 in LiNi_{1-x}Co_yTi₂Mg₆O₂ because the energies of Mg 2s electrons are higher than Ti 3d electrons which in turn ate higher than Ni and Co 3d electrons (Yeh et al, Atomic Data and Nuclear Data Tables Vol. 32, 1-155 (1985)). It can be shown that the oxidation state of nickel and cobalt equals 3 when a=b so that the material can be written as $Li^*Ni_{1-x}^{3*}Co_y^{3*}Ti_a^{4*}Mg_a^{2*}O_2$. Since there are no remaining valence electrons in either Ti4 or Mg2, only (1-2a) Li per formula unit can be removed and therefore overcharge protection is achieved intrinsically. other words, the charge will stop when all the Ni3+ and Co3+ is oxidized to Ni4+ and Co4+ and the fully charged material is $Li_x^{\dagger}Ni_{1-x}^{4+}Co_y^{4+}Ti_a^{4+}Mg_a^{2+}O_2$. Also, the material is believed to be more stable against decomposition in the fully charged state than LiNiO2 and LiCoO2. This stability improves the safety of the material under overcharge conditions in lithium ion electrochemical cells. Because the average oxidation state of nickel and cobalt is less than 3 in LiNi, Co, Ti, Mg, O2 when b<a, it is preferred that bea, especially because Ni2. ions tend to migrate to the lithium layers causing diffusion problems for lithium during electrochemical charge and discharge. Furthermore, it is preferred that b is not much greater than a because the oxidation state of nickel and cobalt will approach 4 which makes it difficult to formulate single phase intercalation compounds. Therefore, the ratio of b:a is preferably between about 1 and about 1/(a+b). In addition, as described above, a and b preferably meet the following

relationships: $0 < a \le 0.15$, $0 < b \le 0.15$, a is approximately equal to b, and bea.

In a preferred embodiment of the invention, the intercalation compound has the formula $\text{LiNi}_{1-x}\text{Co}_y\text{Ti}_a\text{Mg}_b\text{O}_2$, wherein x=y+a+b; $0 < x \le 0.5$; $0.1 \le y \le 0.3$; $0 < a \le 0.15$; $0 < b \le 0.15$; and a is approximately equal to b. Furthermore, preferably b is no smaller than a. Exemplary compounds include $\text{LiNi}_{0.7}\text{Co}_{0.1}\text{Ti}_{0.1}\text{Mg}_{0.1}\text{O}_2$, $\text{LiNi}_{0.75}\text{Co}_{0.15}\text{Ti}_{0.05}\text{Mg}_{0.05}\text{O}_2$, and $\text{LiNi}_{0.7}\text{Co}_{0.2}\text{Ti}_{0.05}\text{Mg}_{0.05}\text{O}_2$.

For the intercalation compounds of the invention, it has been discovered that by combining cations in the ranges described herein, there is significant improvement in the irreversible capacity and cyclcability of the intercalation compound. In fact, these improvements have been so significant as to be unexpected for this particular combination of cations. Specifically, these intercalation compounds exhibit a significant decrease in irreversible capacity and significant increase in cycleability. intercalation compounds prepared according to the preferred embodiment described in the previous paragraph, for example, exhibit an irreversible capacity of about 35 mA·hr/g compared to 80-90 mA·hr/g for compounds that do not include cobalt. This irreversible capacity is much lower than would be expected in the art and allows cells using this material in positive electrodes to operate with a much higher reversible capacity than has been known in the art. Furthermore, these intercalation compounds have excellent cycleability thereby allowing the intercalation compounds to maintain this high reversible capacity. Another unexpected benefit of the intercalation compounds of the invention is that these materials can be conditioned at normal operating voltages (e.g. 4.3 V versus Li) and do not require high voltage conditioning steps.

The present invention also includes a positive electrode (cathode) for lithium and lithium ion batteries comprising the intercalation compound. The intercalation compound of the invention is typically combined with a carbonaceous material and a binder polymer to form a cathode. The negative electrode can be lithium metal or alloys, or any material capable of reversibly lithiating and delithiating at an electrochemical potential relative to lithium metal between about 0.0 V and 0.7 V, and is deparated from the positive electrode material in the cell using an electronic insulating separator. Examples of negative electrode materials include carbonaceous materials containing H, B, Si and Sn; tin oxides; tin-silicon oxides; and composite tin alloys. The electrochemical cells further include an electrolyte. The electrolyte can be non-aqueous liquid, gel or solid and preferably comprises a lithium salt, e.g., LiPF,. Electrochemical cells using the intercalation compounds of the invention as positive electrode material can be combined for use in portable. electronics such as cellular phones, camcorders, and laptop computers, and in large power applications such as for electric vehicles.

method of preparing an intercalation compound of the formula LiNi_{1-x}Co_yM_xM'_bO₂. According to the method of the invention, stoichiometric amounts of source compounds containing lithium, nickel, cobalt, M' and M, wherein M is selected from the group consisting of Ti, Zr, and combinations thereof, and M is selected from the group consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof, are mixed together to give the desired molar ratio for the formula LiNi_{1-x}Co_yM_xM'_bO_z described above. As stated above, it is preferred that M is titanium and M' is magnesium. The source compounds (raw materials) can be the pure elements but are typically compounds

containing the elements such as oxides or salts thereof. For example, the source compounds are typically hydrated or anhydrous oxides, hydroxides, carbonates, nitrates, sulfates, chlorides or fluorides, but can be any other suitable source compound that will not cause elemental defects in the resulting intercalation compound. The elements for the intercalation compound can each be supplied from separate source compounds or at least two of the elements can be supplied from the same source compounds. For example, mixed source cation compounds such as TimgO₃ and Ni_{4.75}Ti_{0.25}O can be used. In addition, the source compounds can be mixed in any desirable order.

Although the intercalation compounds are preferably prepared by a solid state reactions, it can be advantageous to react the raw materials using wet chemistry such as sol-gel type reactions, alone or in combination with solid state reactions. For example, the source compounds comprising the nickel, cobalt, M and M' can be prepared as a solution in a solvent such as water and the nickel, cobalt, M and M' precipitated out of solution as an intimately mixed compound such as a hydroxide. The mixed compound can then be blended with a lithium source compound. The reaction mixture can also be prepared by suspending source compounds in a solution of other source compounds and spray drying the resulting slurry to obtain an intimate mixture. Typically, the selection of reaction methods will vary depending on the raw materials used and the desired end product.

The mixture once prepared can be reacted to form the lithium metal oxide. Preferably, the mixture is reacted by firing the mixture at a temperature between 500°C and 1000°C in the presence of oxygen for sufficient time to produce the intercalation compound in a single phase. Preferably, the mixture is fired in

1000010- - ID 444004404 - 1 -

an atmosphere having an oxygen partial pressure of at least about 20 kPa. More preferably, the oxygen partial pressure is about 100 kPa to discourage the material from decomposing into a cubic rock-salt structure. The mixture is generally fired for a total of between about 4 and about 48 hours in one or more firing steps. Preferably, the mixture is first fired at a temperature between 500°C and 600°C, more preferably about 550°C, for between about 4 and about 24 hours (e.g. 10 hours). The mixture is then fired at a temperature between 700°C and 900°C, more preferably about 800°C, for between about 4 and about 24 hours (e.g. 10 hours).

The resulting intercalation compound is then cooled in a controlled manner. Preferably, the fired mixture is cooled at a rate of 5°C/min or less. For example, the intercalation compound can be cooled at a rate of 1°C/min until the intercalation compound is at a temperature of about 500°C. The intercalation compound can then be allowed to cool naturally to room temperature.

In the preferred embodiment described above having the formula LiNi_{1-x}Co_yTi_aMg_bO₂, a single phase can be obtained by the following steps. First, stoichiometric amounts of a lithium source compound, a nickel source compound, a cobalt source compound, a titanium source compound and a magnesium source compound are mixed in any desired order to give the desired molar ratio according to the formula LiNi_{1-x}Co_yTi₈Mg₆O₂. As described above, the lithium, nickel, cobalt, titanium and magnesium can be supplied by separate source compounds or two or more of these elements can be supplied by a single source compound. For example, TiMgO3 and Nio.75Tio.25O are commercially available compounds which can supply two cations for use in the intercalation compounds of the invention. The mixture is fired at a temperature between 500°C and 600°C, preferably 550°C, and then fired at a temperature between 700°C and 900°C, preferably 800°C. The mixture is fired in an atmosphere with a partial pressure of oxygen of at least 20 kFa, preferably about 100 kPa. The fired mixture is then cooled in a controlled manner, preferably at a rate of 5°C/min or less. For example, the fired mixture can be cooled at a rate of 1°C/min to 500°C, and then cooled naturally The firing temperature and the to room temperature. soak times are chosen depending on the amounts of the elements used and the oxygen partial pressure so that the lithium to Ni1-xCo,Ti,Mg, ratio in the structure preferably approximates 1:1 and no significant cation mixing between lithium and the other metals occurs in the layers.

As mentioned above, in addition to producing the intercalation compounds of the invention by solid state methods, these compounds can also be made by wet chemistry methods. For example, Ni, Co, Ti and Mg can be precipitated simultaneously from a solution containing these elements resulting in an intimately mixed compound. The mixed compound having the desired molar ratio according to the formula LiNi_{1.x}Co_yTi₂Mg_bO₂ can then be blended with a lithium source compound and fired as described above to produce the intercalation compound of the invention. When the elements are mixed using wet chemistry methods, the mixture can generally be fired for a shorter period of time to produce uniform diffusion of the Ni, Co, Ti and Mg.

The present invention will now be described according to the following non-limiting examples.

Example 1

Stoichiometric amounts of LiOH, NiO, Co₃O₄, TiO₂, and Mg(OH)₂ to give LiNi_{0.7}Co_{0.2}Ti_{0.05}Mg_{0.05}O₂ are mixed and fired at a temperature of 550°C for 10 hours and then at 800°C for 10 hours in an atmosphere with the

CDCCIO. . ID 444004464 1.

oxygen partial pressure close to 100 kPa. The cooling was controlled at 1°C/min down to 500°C followed by natural cooling to room temperature. A powder x-ray diffraction pattern of the intercalation compound shows a single phase material with a hexagonal (or rhombohedral) layered structure similar to that of α -NaFeO₂. The same single phase material was also produced firing the mixture in an atmosphere with the oxygen partial pressure close to 20kPa.

Example 2

Electrochemical cells with lithium metal as the anode and cathodes with LiNio,7Coo,2Tio,05Mgo,05O2 (prepared according to Example 1) as the active material were made and tested. The electrolyte was 1M LiPF, in a 50/50 volume percent mixture of ethylene carbonate and dimethyl carbonate solvents. Celgard 3501 separators and NRC 2325 coin cell hardware were used. The cathode consisted of 85% active material (by weight), 10% super S™ carbon black and 5% polyvinylidene fluoride (PVDF) as a binder polymer, coated on aluminum foil. The test results of one such cell is shown in Fig. 1. The cell was charged and discharged with a constant current of 0.3 mA between 2.5V and 4.3V. The active mass of cell was 9.9 mg, and therefore the current density per active weight was 30 mA/g.

As demonstrated in Figure 1, the irreversible capacity for the cell is 35 mA·hr/g and thus the reversible capacity obtained at an upper cut-off voltage of 4.3V is 160 mA·hr/g. Therefore, the reversible capacity is improved prior art compounds. Furthermore, the material has excellent cycle stability (or cycleability). These properties have been demonstrated without having to subject the compound to an initial 5V conditioning charge. Instead, the battery was cycled directly at a 4.3V cut-off voltage.

Example 3

LiNiO2, LiCoO2, LiNio,8Coo,2C2,

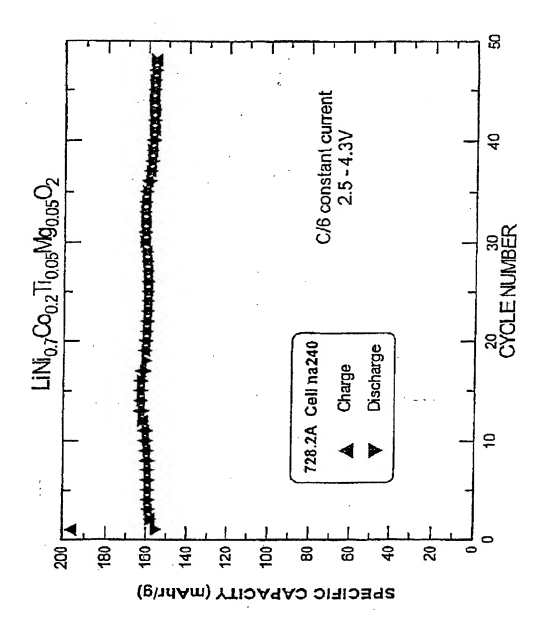
 $\text{LiNi}_{0.75}\text{Ti}_{0.125}\text{Mg}_{0.125}\text{O}_2$, and the intercalation compound $\text{LiNi}_{0.7}\text{Co}_{0.2}\text{Ti}_{0.05}\text{Mg}_{0.05}\text{O}_2$ prepared in Example 1, were each used as the active cathode material for electrochemical cells prepared in the manner described in Example 2 using between 10 mg and 20 mg active material for each cell. The cells were first conditioning charged to 5.0 V and discharged to 3.0 V, and then float charged to 4.5 V with 0.2 mA current for 40 hours to ensure equilibrium conditions. The charged cells were then transferred to a glove box filled with argon and opened. Between 0.1 mg and 1.0 mg of the cathode material from the cells was removed and hermetically sealed into DSC cells. Each of cells contained 10-15% of the electrolyte described in Example 2. Figure 2 illustrates the DSC results for these compounds with the area of interest magnified in the inset. The positive heat flow in Figure 2 represent heat flowing out of the sample. As shown in Fig. 2, $\text{LiNi}_{0.7}\text{CO}_{0.2}\text{Ti}_{0.05}\text{Mg}_{0.05}\text{O}_2$ has a much smaller exotherm than LiNiO2, LiCoO2 and LiNio., CO0.2O2 in the delithiated state, and its exotherm is comparable to that of $\text{LiNi}_{0.75}\text{Ti}_{0.125}\text{Mg}_{0.125}\text{O}_2$ in the delithiated state. This demonstrates the good thermal stability and safety advantage in the charged state of the material of the invention.

The present invention provides a multipledoped lithium metal oxide and a method of preparing
same wherein the dopants used have been found to
produce an improved intercalation compound that is
particularly suitable for use in the positive
electrodes of lithium and lithium ion batteries.
Unlike the doped lithium metal oxide compounds of the
prior art, the intercalation compound of the invention
has a minimal irreversible capacity loss and thus has a
high specific capacity during cycling. Furthermore,

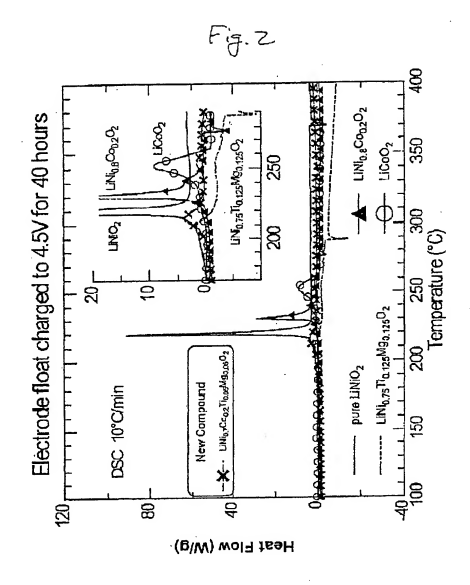
the intercalation compound of the invention has excellent cycleability and therefore this high specific capacity can be maintained for hundreds of cycles. The intercalation compound of the invention can be conditioned at normal operating voltages and thus does not require a series of high voltage conditioning cycles. Moreover, the intercalation compound of the invention has good thermal stability, especially in the charged state, as desired for lithium and lithium ion cell applications.

Many modifications and other embodiments of the invention will come to the mind of one skilled in the art to which this invention partains having the benefit of the teachings presented in the foregoing descriptions and the associated drawings. Therefore, it is to be understood that the invention is not to be limited to the specific embodiments disclosed and that modifications and other embodiments are intended to be included within the scope of the appended claims. Although specific terms are employed herein, they are used in a generic and descriptive sense only and not for purposes of limitation.





DOCID- - ID 4++000+404



3. Detailed Explanation of the Invention

【書類名】 外国語要約書

1. Abstract

The present invention provides a multipledoped lithium metal oxide and a method of preparing
same for use in the positive electrodes of lithium and
lithium ion batteries. The intercalation compound of
the invention has the formula LiNi_{1-x}Co_yM_aM'_bO₂, wherein M
is selected from the group consisting of Ti, Zr, and
combinations thereof, and M' is selected from the group
consisting of Mg, Ca, Sr, Ba, and combinations thereof.

The elements in the compounds are present such that
x=y+a+b, x is from greater than 0 to about 0.5, y is
from greater than 0 to about 0.5, a is from greater
than 0 to about 0.15, and b is from greater than 0 to
about 0.15.

2. Representative Drawing

none